19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-28261

⑤Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月30日

C 08 L 101/00 B 29 C 67/00 LSY

8215-4 J 6845-4 F

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全10頁)

会発明の名称

光学的造形用樹脂組成物

②特 願 昭63-176337

②出 願 昭63(1988)7月15日

⑩発 明 者 大 川

和夫

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号 旭電化工業株式会社

内

⑫発 明 者 斉 藤

誠一

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号 旭電化工業株式会社

内

⑪出 願 人 旭電化工業株式会社

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号

個代 理 人 弁理士 古 谷 馨

明 細 書

1. 発明の名称

光学的造形用樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - 1 必須成分として、(a) エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質、(b) エネルギー線感受性カチオン重合開始剤、(c) エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質、(d) エネルギー線感受性ラジカル重合開始剤を含有することを特徴とする光学的造形用樹脂組成物。
 - 2 (a) エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質が、1分子中に少なくとも2個以上のエポキシ基を有する脂環族エポキシ樹脂を40重量%以上含有し、(c) エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質が、1分子中に少なくとも3個以上の不飽和二重結合を有する化合物を50重量%以上含有することを特徴とする請求項1記載の光学的造形用樹脂組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、活性エネルギー線硬化型の光学的 造形用樹脂組成物に関する。

〔従来の技術及び発明が解決しようとする課題〕

一般に、鋳型製作時に必要とされる製品形状 に対応する模型、あるいは切削加工の倣い制御 用又は形彫放電加工電極用の模型の製作は、手 加工により、あるいは、NCフライス盤等を用い たNC切削加工により行われていた。しかしなが ら、手加工による場合は、多くの手間と轨練と を要するという問題があり、NC切削加工による 場合は、刃物刃先形状変更のための交換や摩耗 等を考慮した、複雑な工作プログラムを作る必 要があると共に、加工面に生じた段を除くため に、更に仕上げ加工を必要とする場合があると いう問題もある。最近、これらの従来技術の問 題点を解消し、鋳型製作用、做い加工用、形彫 放電加工用の複雑な模型や種々の定形物を光学 的造形法により創成する新しい手法に関する技 術開発が期待されている。

この光学的造形用樹脂としては、エネルギー

線による硬化感度が優れていること、エネルギー線による硬化の解像度が良いこと、硬化後の紫外線透過率が良いこと、低粘度であること、 7 特性が大きいこと、硬化時の体積収縮率が小さいこと、硬化物の機械強度が優れていること、自己接着性が良いこと、酸素雰囲気下での硬化特性が良いことなど、種々の特性が要求される。

一方、特開昭62~235318号公報には、トリアリールスルホニウム塩触媒を用いて、分子内に2個以上のエポキシ基を有するエポキシ化合物と、分子内に2個以上のピニル基を有するとを特徴に光硬化させることを特徴に光硬化させることを特徴とする発明が記載されている。しかり造形用樹脂としての発明の合成方法は、特に光学的造形用樹脂としても、光学的造形システムに最適なものではなかった。

(課題を解決するための手段)

本発明は、かかる光学的造形用樹脂として要

どの1種又は2種以上の混合物からなるものである。かかるカチオン重合性化合物の中でも、1分子中に少なくとも2個以上のエポキシ基を有する化合物は、好ましいものであり、例えば従来公知の芳香族エポキシ樹脂、脂環族エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂が挙げられる。

ここで芳香族エポキシ樹脂として好ましいものは、少なくとも1個の芳香核を有する多価なエノール又はそのアルキレンオキサイド付加体のポリグリシジルエーテルであって、例えばピスフェノールAやピスフェノールド又はそのドリンオキサイド付加体とエピクロルヒドリンとの反応によって製造されるグリシジルエーテル、エポキシノボラック樹脂が挙げられる。

また、脂環族エポキシ樹脂として好ましいものとしては、少なくとも1個の脂環族環を有する多価アルコールのポリグリシジルエーテル又はシクロペンテン環含有化合物を、過酸化水素、過酸等の、適当な酸化剤でエポキシ化することによって得られるシク

求される各種の諸特性を有する感光性樹脂を鋭 意検討した結果、見出されたものである。

本発明の目的は、活性エネルギー線による光 学的造形システムに最適な樹脂組成物を提供す ることにある。

本発明の光学的造形用樹脂組成物は、必須成分として、(a)エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質、(b)エネルギー線硬化性カチオン重合開始剤、(c)エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質、(d)エネルギー線感受性ラジカル重合開始剤を含有することを特徴とするものである。

本発明の構成要素となるエネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質(a)とは、エネルギー線感受性カチオン重合開始剤(b)の存在下、エネルギー線照射により高分子化又は架橋反応するカチオン重合性化合物で、例えばエポキシ化合物、環状エーテル化合物、環状チオエーテル化合物、スピロオルソエステル化合物、ビニル化合物な

ロヘキセンオキサイド又はシクロペンテンオキ サイド含有化合物が挙げられる。脂環族エポキ シ樹脂の代表例としては、水素添加ビスフェノ ールAジグリシジルエーテル、3.4 -エポキシ シクロヘキシルメチル-3,4 -エポキシシクロ ヘキサンカルボキシレート、2-(3,4-エポキ シシクロヘキシルー5.5-スピロー3.4-エポキ シ) シクロヘキサンーメタージオキサン、ビス (3,4 -エポキシシクロヘキシルメチル) アジ ペート、ビニルシクロヘキセンジオキサイド、 4 - ビニルエポキシシクロヘキサン、ピス(3,4 - エポキシー 6 - メチルシクロヘキシルメチル) アジペート、3.4 -エポキシー6-メチルシク ロヘキシルー3,4 -エポキシー6-メチルシク ロヘキサンカルボキシレート、メチレンビス(3, 4 -エポキシシクロヘキサン)、ジシクロペン タジエンジエポキサイド、エチレングリコール のジ(3,4-エポキシシクロヘキシルメチル) エ ーテル、エチレンピス(3,4-エポキシシクロへ キサンカルボキシレート)、エポキシヘキサヒ

ドロフタル酸ジオクチル、エポキシヘキサヒド ロフタル酸ジー2-エチルヘキシルなどが挙げ られる。

更に脂肪族エポキシ樹脂として好ましいもの は、脂肪族多価アルコール、又はそのアルキレ ンオキサイド付加物のポリグリシジルエーテル、 脂肪族長鎖多塩基酸のポリグリシジルエステル、 グリシジルアクリレートやグリシジルメタクリ レートのホモポリマー、コポリマーなどがあり、 その代表例としては、1.4 - ブタンジォールの ジグリシジルエーテル、1,6 - ヘキサンジォー ルのジグリシジルエーテル、グリセリンのトリ グリシジルエーテル、トリメチロールプロパン のトリグリシジルエーテル、ポリエチレングリ コールのジグリシジルエーテル、ポリプロピレ ングリコールのジグリシジルエーテル、エチレ ングリコール、プロピレングリコール、グリセ リン等の脂肪族多価アルコールに1種又は2種 以上のアルキレンオキサイドを付加することに より得られるポリエーテルポリオールのポリグ

リシジルエステルが挙げられる。更に脂肪族高級アルコールのモノグリシジルエーテルや又はこれらにアルキレンオキサイドを付加することにより得られるポリエーテルアルコールのをジルエーテル、高級脂肪酸のグリシジルエーテル、高級脂肪酸のグリシステアリン酸オクチル、エポキシ化大豆油、エポキシ化ポリブタジェン・サッドである。エポキシ化合物以外のカチオン重合性有機物のエポキシ化合物以外のカチオン重合性有機物のカチオン重合性である。

リシジルエーテル、脂肪族長鎖二塩基酸のジグ

エポキシ化合物以外のカチオン重合性有機物質の例としては、トリメチレンオキシド、3,3 ージメチルオキセタン、3,3 ージクロロメチルオキセタンなどのオキセタン化合物;テトラヒドロフラン、2,3 ージメチルテトラヒドロフランのようなオキソラン化合物;トリオキサン、1,3 ージオキソラン、1,3,6 ートリオキサンシクロオクタンのような環状アセタール化合物;βープロピオラクトン、εーカプロラクトンの

ような環状ラクトン化合物;エチレンスルフィ ド、チオエピクロロヒドリンのようなチィラン 化合物;1,3,-プロピンスルフィド、3,3 -ジ メチルチエタンのようなチエタン化合物;エチ レングリコールジビニルエーテル、アルキルビ ニルエーテル、3.4 -ジヒドロピラン-2-メ チル(3,4-ジヒドロピラン-2-カルボキシレ ート)、トリエチレングリコールジビニルエー テルのようなビニルエーテル化合物;エポキシ 化合物とラクトンとの反応によって得られるス ピロオルソエステル化合物;ピニルシクロヘキ サン、イソプチレン、ポリプタジエンのような エチレン性不飽和化合物及び上記化合物の誘導 体が挙げられる。これらのカチオン重合性化合 物は、単独あるいは2種以上のものを所望の性 能に応じて配合して使用することができる。

これらのカチオン重合性有機物質のうち特に 好まじいものは1分子中に少なくとも2個以上 のエポキシ基を有する脂環族エポキシ樹脂であ り、カチオン重合反応性、低粘度化、紫外線透 過性、厚膜硬化性、体積収縮率、解像度などの 点で良好な特性を示す。

本発明で使用するエネルギー線感受性カチオン重合開始剤(D)とは、エネルギー線照射によりカチオン重合を開始させる物質を放出することが可能な化合物であり、特に好ましいものは、照射によりルイス酸を放出するオニウム塩である複塩の一群のものである。かかる化合物の代表的なものは、一般式

 $(R^{I}_{a}R^{2}_{b}R^{3}_{c}R^{4}_{d}Z)^{+m}(MX_{n+m})^{-m}$

【式中カチオンはオニウムであり、Z はS, Se, Te, P, As, Sb, Bi, O, ハロゲン(例えばI, Br, C1)、N■Nであり、R¹, R², R³, R⁴は同一でも 異なっていてもよい有機の基である。 a, b, c, d はそれぞれ O ~ 3 の整数であって a + b + c + d は、Z の価数に等しい。M は、ハロゲン化物増体の中心原子である金属又は半金属 (metalloid)であり、B, P, As, Sb, Fe, Sn, Bi, AI, Ca, In, Ti, Zn, Sc, V, Cr, Mn, Co 等である。X はハロゲンであり、m はハロゲン 化物錯体イオンの正味の電荷であり、n はハロ ゲン化物錯体イオン中の原子の数である。〕で 表される。

上記一般式の陰イオンMXn.n の具体例としては、テトラフルオロボレート(BFn)、ヘキサフルオロホスフェート(PFn)、ヘキサフルオロアンチモネート(SbFn)、ヘキサクロロアンチモネート(SbC1n)等が挙げられる。

更に一般式MXn(OII) で表される陰イオンも用いることができる。また、その他の陰イオンとしては、過塩素酸イオン(CIO₄-)、トリフルオロメチル亜硫酸イオン(CF₃SO₃-)、フルオロスルホン酸イオン(FSO₃-)、トルエンスルホン酸陰イオン、トリニトロベンゼンスルホン酸陰イオン等が挙げられる。

このようなオニウム塩の中でも特に芳香族オニウム塩をカチオン重合開始剤として使用するのが、特に有効であり、中でも特開昭50-151996号、特開昭50-158680号公報等に記載の芳香族

ここで、エポキシアクリレートとして、好ましいものは、従来公知の芳香族エポキシ樹脂、脂環族エポキシ樹脂などとを反応させて得られるアリレートである。これらのエポキシアクリレートのうち、特に好ましいものは、芳香族エポキシ樹脂のアクリレートであり、少なくとも1個の芳香核を有する多価フェノール又はそのアルキレンオキサイド付加体のポリグリシジルエーテ

ハロニウム塩、特開昭50-151997号、特開昭52 -30899 号、特開昭56-55420 号、特開昭55-125105号公報等に記載のVIA族芳香族オニウム 塩、特開昭50-158698号公報等に記載のVIA族 芳香族オニウム塩、特開昭56-8428号、特開昭 56-149402号、特開昭57-192429号公報等に記 載のオキソスルホキソニウム塩、特公昭49-17040 号公報等に記載の芳香族ジアゾニウム塩、 米国特許第4139655 号明細書等に記載のチオピ リリウム塩等が好ましい。また、鉄/アレン錯 体やアルミニウム錯体/光分解ケイ素化合物系 開始剤等も挙げられる。

かかるカチオン重合開始剤には、ベンゾフェ ノン、ベンゾインイソプロピルエーテル、チオ キサントンなどの光増感剤を併用することもで きる。

本発明で使用するエネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質(c)とはエネルギー線感受性ラジカル重合開始剤(d)の存在下、エネルギー線照射により高分子化又は架橋反応するラジカル重

ルを、アクリル酸と反応させて得られるアクリレートであって、例えば、ピスフェノールA、 又はそのアルキレンオキサイド付加体と、エピクロルヒドリンとの反応によって得られるグリンジルエーテルを、アクリル酸と反応させて得られるアクリレート、エポキシノボラック樹脂とアクリル酸とを反応させて得られるアクリレートが挙げられる。

1,3-プタンジオール、1,4-プタンジオール、 1,6 - ヘキサンジオール、ジエチレングリコー ル、トリエチレングリコール、ネオペンチルグ リコール、ポリエチレングリコール、ポリプロ ピレングリコール、トリメチロールプロパン、 グリセリン、ペンタエリスリトール、ジペンタ エリスリトールが挙げられる。多塩基酸として は、例えば、アジピン酸、テレフタル酸、無水 フタル酸、トリメリット酸が挙げられる。水酸 基含有ポリエーテルとして好ましいものは、脂 肪族多価アルコールに1種又は2種以上のアル キレンオキサイドを付加する事によって得られ る水酸基含有ポリエーテルであって、脂肪族多 価アルコールとしては、例えば、1,3 -ブタン ジオール、1.4 - ブタンジオール、1.6 - ヘキ サンジオール、ジエチレングリコール、トリエ チレングリコール、ネオペンチルグリコール、 ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリ コール、トリメチロールプロパン、グリセリン、 ベンタエリスリトール、ジベンタエリスリトー

ルが挙げられる。アルキレンオキサイドとして は、例えば、エチレンオキサイド、プロピレン オキサイドが挙げられる。水酸基含有アクリル 酸エステルとして好ましいものは、脂肪族多価 アルコールと、アクリル酸とのエステル化反応 によって得られる水酸基含有アクリル酸エステ ルであって、脂肪族多価アルコールとしては、 例えば、エチレングリコール、1,3 -ブタンジ オール、1,4 - ブタンジオール、1,6 - ヘキサ ンジオール、ジエチレングリコール、トリエチ レングリコール、ネオペンチルグリコール、ボ リエチレングリコール、ポリプロピレングリコ ール、トリメチロールプロパン、グリセリン、 ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトー ルが挙げられる。かかる水酸基含有アクリル酸 エステルのうち、脂肪族2価アルコールとアク リル酸とのエステル化反応によって得られる水 酸基含有アクリル酸エステルは、特に好ましく、 例えば2-ヒドロキシエチルアクリレートが挙 げられる。イソシアネート類としては、分子中

に少なくとも1個以上のイソシアネート基をもつ化合物が好ましいが、トリレンジイソシアネートや、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネートなどの2価のイソシアネート化合物が特に好ましい。

ール、ジベンタエリスリトールが挙げられる。 1塩基酸としては、例えば、ギ酸、酢酸、ブチ ルカルボン酸、安息香酸が挙げられる。多塩基 酸としては、例えばアジピン酸、テレフタル酸、 無水フタル酸、トリメリット酸が挙げられる。 フェノール類としては、例えばフェノール、p ーノニルフェノールが挙げられる。

ポリエーテルアクリレートとして好ましいれ は、水酸基含有ポリエーテルと、アクリリリ を反応させて得られるポリエーテルアクリリリス を反応させて得られるポリエーテルで有ポリエーテルと 一テルと1種又は2種以上のアルキレンと コールに1種又は2種以上のアルキレンと オリエーテルであって、脂肪族多価アルス ポリエーテルであって、脂肪族多価アルス ポリエーテルであって、脂肪族多価アル としては、例えば1,3 ープタンジオール ープタンジオール、1,6 ー ヘキサンジグリコール デエーテルグリコール、ボリエチレングリコール、ボリコール、ボリプロピレングリコール、ドリメ チロールプロパン、グリセリン、ペンタエリス リトール、ジベンタエリスリトールが挙げられ る。アルキレンオキサイドとしては、例えばエ チレンオキサイド、プロピレンオキサイドが挙 げられる。

アクリレート、トリエチレングリコールジアクリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレート、ポリエチレングリコールジアクリレート、ポリプロピレングリコールジアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、ベンタエリスリトールへキサアクリレートが挙げられる。

これらのアクリレートのうち、多価アルコールのポリアクリレート類が特に好ましい。

これらのラジカル重合性有機物質は、単独あるいは2種以上のものを所望の性能に応じて、配合して使用する事ができる。

以上の(c)エネルギー線硬化性ラジカル重合性 有機物質のうち、特に好ましいのは、1分子中 に少なくとも3個以上の不飽和二重結合を有す る化合物である。

本発明で使用するエネルギー線感受性ラジカル重合開始剤(d)とは、エネルギー線照射によりラジカル重合を開始させる物質を放出する事が

可能な化合物であり、アセトフェノン系化合物、 ベンゾインエーテル系化合物、ベンジル系化合 物、ベンゾフェノン系化合物、チオキサントン 系化合物などのケトン類が好ましい。アセトフ ェノン系化合物としては、例えばジエトキシア セトフェノン、2ーヒドロキシメチルー1ーフ ェニルプロパンー1-オン、4'-イソプロピル -2-ヒドロキシー2-メチループロピオフェ ノン、2-ヒドロキシ-2-メチループロピオ フェノン、pージメチルアミノアセトフェノン、 p - tert-ブチルジクロロアセトフェノン、 p -tert-ブチルトリクロロアセトフェノン、 P - アジドベンザルアセトフェノンが挙げられる。 ベンゾインエーテル系化合物としては、例えば、 ベンゾイン、ベンゾインメチルエーテル、ベン ゾインエチルエーテル、ベンゾインイソプロピ ルエーテル、ベンゾインノルマルブチルエーテ ル、ベンゾインイソプチルエーテルが挙げられ る。ベンジル系化合物としては、ベンジル、ベ ンジルジメチルケタール、ベンジルーβーメト

キシエチルアセタール、1-ヒドロキシシクロ ヘキシルフェニルケトンが挙げられる。ベンゾ フェノン系化合物としては、例えばベンゾフェ ノン、0-ベンゾイル安息香酸メチル、、ミヒラ ースケトン、4.4'ージクロベンゾフェノンが プェノン、4.4'ージクロベンゾフェノンが挙 げられる。チオキサントン系化合物としては、 チオキサントン、2-メチルチオキサントン、 2-エチルチオキサントン、2ークロロチオキ サントン、2-イソプロピルチオキサントンが 挙げられる。

これらのエネルギー線感受性ラジカル重合開 始剤(d)は、単独あるいは2種以上のものを所望 の性能に応じて配合して使用することができる。

次に、本発明における(a)エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質、(b)エネルギー線感受性カチオン重合開始剤、(c)エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質、(d)エネルギー線感受性ラジカル重合開始剤の組成割合について説明する。組成割合については、部(重量部)で説

明する。

即ち、本発明におけるエネルギー線硬化性のカチオン重合性有機物質(a) 及びエネルギー線硬化性有機物質(c) の組成有機物質(c) の組代有機物質(c) の組代有機物質(c) の合計を100部とすると、エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質(a)を10~95部とするものが好ましく、重線では、10~50部合有するものが、光学的造形用樹脂組成物として、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部では、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部ででで、10~50部でで、10~50部でで、10~50部でで、10~50部でで、10~50部でで、10~50部でで、10~50部でで、10~50部で、10~50部でで、10~50部で、10~50本で、10~50本で、10~50本で、10~50本で、10

本発明の組成物において、エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質(a)及びエネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質(c)は、光学的造形用樹脂組成物として所望の特性を得るために、複数のエネルギー線硬化性有機物質、即ち、エ

る。またこれらの重合開始剤をエネルギー線硬化性有機物質と混合する時は、重合開始剤を適当な溶剤に溶かして使用することもできる。

本発明の組成物において、エネルギー線硬化 性カチオン重合性有機物質(a)の組成割合が多す ぎる場合、即ちエネルギー線硬化性ラジカル重 合性有機物質(C)の組成割合が少なすぎる場合、 得られる組成物は、活性エネルギー線による硬 化反応の際、空気中の酸素による影響を受けに くく、又、硬化時の体積収縮を小さくすること ができるため、硬化物に歪みや割れ等が生じ増 く、更に低粘度の樹脂組成物が容易に得られる ため、造形時間を短縮する事ができる。しかし、 活性エネルギー線による硬化反応の際、活性エ ネルギー線の照射部分から周辺部分へと重合反 応が進み易いため、解像度が悪く、又、活性エ ネルギー線の照射後、重合反応が終了するまで 数秒間の時間を要する。逆にエネルギー線硬化 性カチオン重合性有機物質(a)の組成割合が少な すぎる場合、即ち、エネルギー線硬化性ラジカ

ネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質(a)、 及びエネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質(c)を配合して使用することができる。

本発明の組成物におけるエネルギー線感受性 カチオン重合開始剤(1)の含有量は、エネルギー 線硬化性有機物質 100部、即ち、エネルギー線 硬化性カチオン重合性有機物質(a)とエネルギー 線硬化性ラジカル重合性有機物質(c)の合計 100 部に対して、0.1~10部、好ましくは0.5~6 部の範囲で含有することができる。又、本発明 の組成物におけるエネルギー線感受性ラジカル 重合開始剤(d)の含有量は、エネルギー線硬化性 有機物質 100部に対して、0.1 ~10部、好まし くは0.2~5部の範囲で含有することができる。 エネルギー線感受性カチオン重合開始剤(6)及び エネルギー線感受性ラジカル重合開始剤(d)は、 光学的造形用樹脂組成物として、所望の特性を 得るために、複数のエネルギー線感受性カチオ ン重合開始剤(6)及びエネルギー線感受性ラジカ ル重合開始剤ddを配合して使用することができ

本発明の光学的造形用樹脂組成物を、特に(a) エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質が、 1分子中に少なくとも2個以上のエポキシ基を 有する脂環族エポキシ樹脂を40重量%以上含有 し、(c)エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機 物質が、1分子中に少なくとも3個以上の不飽 和二重結合を有する化合物を50重量%以上含有 するように構成した場合、エネルギー線反応性 が良く、機械的強度や解像度に優れ、収縮率が 3%以下になり、非常に優れた光学的造形シス テムを構成することができる。

本発明の光学的造形用樹脂組成物は、本発明の効果を損なわない限り、必要に応じて、熱感受性カチオン重合開始剤; 顔料、染料等の着色剤; 潤泡剤、レベリング剤、増粘剤、難燃剤、酸化防止剤等の各種樹脂添加剤; シリカ、ガラス粉、金属粉等の充填剤が立る。熱感受性カチオン重合開始剤としては、例えば、特開昭57-49613 号、特開昭58-37004号公報記載の脂肪族オニウム塩類が挙げられる。

本発明組成物の粘度としては、好ましくは常温で2000cps 以下のもの、更に好ましくは、1000cps 以下のものである。粘度があまり高くなると、造形所要時間が長くなるため、作業性が悪くなる傾向がある。

一般に造形用樹脂組成物は、硬化時に体積収 縮をするので、精度の点から収縮の小さいこと

本発明組成物は、活性エネルギー線によるカチオン重合反応及びラジカル重合反応により硬化が進むため、使用するカチオン重合性有機物質(c)の種類によっては、活性エネルギー線照射時、該樹脂組成物を、30~100 で程度に加熱することにより、架橋硬化反応を効果的に促進することもできる

が要望される。本発明組成物の硬化時の体積収縮率としては、好ましくは5%以下、更に好ましくは3%以下のものである。

本発明の具体的実施方法としては、特開昭60 - 247515号公報に記載されている様に、本発明 の光学的造形用樹脂組成物を容器に収容し、該 樹脂組成物中に導光体を挿入し、前記容器と該 **導光体とを相対的に、移動しつつ該導光体から** 硬化に必要な活性エネルギー線を選択的に供給 することによって、所望形状の固体を形成する ことができる。本発明組成物を硬化する際に使 用する活性エネルギー線としては、紫外線、電 子線、X線、放射線、あるいは高周波等を用い ることができる。これらのうちでも、1800~5000 Aの油具を有する紫外線が経済的に好ましく、 その光源としては、紫外線レーザー、水銀ラン プ、キセノンランプ、ナトリウムランプ、アル カリ金属ランプ等が使用できる。特に好ましい 光源としては、レーザー光源であり、エネルギ ーレベルを高めて造形時間を短縮し、良好な集

し、更に、エネルギー線照射して、得られた造 形物を40~100 ℃の温度に加熱処理又は水銀ラ ンプなどで、UV照射処理をすることで、より機 械強度の優れた造形物を得ることもできる。

具体的な適用分野としては、自動車、電子・電気部品・家具、建築構造物、玩具、容器類、 鋳物、人形、など各種曲面体のモデルや加工用 が挙げられる。

〔実施例〕

以下、実施例によって本発明の代表的な例に ついて、更に具体的に説明するが、本発明は、 以下の実施例によって制約されるものではない。 例中「部」は重量部を意味する。

実施例1

分混合して、光学的造形用樹脂組成物を得た。 実施例1に示したレーザー光造形実験システム を用いて、つりがね状の造形物を作成したとこ ろ、この造形物は、歪みがなく、極めて造形精 度が高く、かつ機械強度の優れたものであった。 また、本樹脂組成物は、低粘度で扱い易く、レ ーザー光による硬化性の優れたものであった。 実施例3

エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物 テル20部、3.4 ~エポキシシクロヘキシルメチルー3,4 ~エポキシシクロヘキサンカルボキシレート30部、ピニルシクロヘキセンオキサイド10部、エネルギー線感受性カチオン重合開始割のした。 スリトールトリアクリレート25部、エネルギー線感受性ラジカル重合開始割のとして、1.2

リウム・カドミウムレーザー (波長325nm)と、 光学系及びパーソナルコンピューターをメーン とする制御部より構成される光造形実験システムを用いて、この樹脂組成物から底面の直径12 mm、高さ15mm、厚さ0.5mm の円錐を造形した。 この造形物は歪みがなく、極めて造形精度が高く、かつ機械強度が優れたものであった。

実施例2

エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質
(a) として、3,4 - エポキシシクロヘキシルメチル-3,4 - エポキシシクロヘキサンカルボキシレート50部、1,4 - ブタンジオールジグリシジルエーテル20部、エネルギー線感受性カチオン重合開始剤(b)として、トリフェニルスルホニウムキサフルオロアンチモネート3部、エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質(c)として、ジベンタエリスリトールヘキサアクリレート20部、トリメチロールプロバントリアクリレート10部、エネルギー線感受性ラジカル重合開始剤(d)として、ベンジルジメチルケタール1部を充

ージエトキシアセトフェノン2部を充分混合して、光学的造形用樹脂組成物を得た。実施例1に示したレーザー光造形実験システムを用いて、この組成物を60℃に加温しながらコップ状造形物を作成したところ、歪みがなく、造形精度の優れたものが得られた。

実施例 4

エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質(a)として、3.4 ーエポキシシクロヘキサンカルボキシレート50部、1.4 ープタンジオールジグリコート50部、1.4 ープタンジオールジグリコールジグリコールジグリコールジグリコールジグリコールででは、エスルギー線では、エスーには、エスルスの部には、アンガールスの部には、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンガーには、アンカーには、アンガ

組成物を得た。この組成物を使用して実施例 1 に示したレーザー光造形実験システムによるつ りがね状造形物を作成したところ、歪みがなく、 機械的強度、造形精度、表面平滑性の優れたも のが得られた。

比較例1

をもつ樹脂組成物である。カチオン重合性樹脂 組成物は、活性エネルギー線による硬化反応の 際、空気中の酸素による影響を全く受けること がない、硬化時の体積収縮を小さくすることが できるため、硬化物に歪みや割れ等が生じにく い、硬化物の強度が優れている、低粘度樹組成 物が容易なため造形時間を短縮することができ る、等の利点がある。しかし、活性エネルギー 線による硬化反応の際、活性エネルギー線の照 射部分から周辺部分へと重合反応が進み易いた め、解像度が悪い、活性エネルギー線の照射後、 重合反応が終了するまで数秒間の時間を要する、 等の欠点がある。一方、ラジカル重合性樹脂組 成物は、活性エネルギー線による硬化反応の際、 活性エネルギー線の照射部分から周辺部分へと 重合反応が進みにくいため解像度が良い、活性 エネルギー線の照射後、重合反応が終了するま で、ほとんど時間を要さない、という利点があ る。しかし、空気中の酸素により重合反応が阻 害される、硬化時の収縮率が大きい、硬化物の

レーザー照射時より重合反応が終了するまで、 数秒間待たねばならず、造形所要時間が長時間 であった。

比較例2

ピスフェノールA エポキシアクリレート70部、トリメチロールプロパントリアクリレート30部、ベンジルジメチルケタール3 部を充分混合して、エネルギー線硬化性ラジカル重合性樹脂組成物を得た。この組成物を使用して、実施例1 に示したレーザー光造形実験システムを用いて、実施例1 と同様の円錐状造形物を作成したところ、この造形物は、大きな硬化収縮による歪みが発生し、造形精度の劣るものであった。

(発明の効果)

本発明の光学的造形用樹脂組成物は、エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質及びエネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質の混合組成物であるため、エネルギー線硬化性カチオン重合性有機物質の特性と、エネルギー線硬化性ラジカル重合性有機物質の特性の両方の利点

機械的強度が劣る、低粘度樹脂は、皮膚刺激性 が大きい、臭気が強い等の欠点がある。

本発明では、(a)エネルギー線硬化性カチオン 重合性有機物質、(b)エネルギー線感受性カチオ ン重合開始剤、(C)エネルギー線硬化性ラジカル 重合性有機物質、(d)エネルギー線感受性ラジカ ル重合開始剤を混合することにより、以下のよ うな特徴をもつ光学的造形用樹脂組成物を得る ことができた。即ち、空気中の酸素による影響 をほとんど受けることがない。硬化時の体積収 縮を小さくすることができるため、硬化物に歪 みや割れ等が生じにくい。低粘度樹脂組成物が 容易なため、造形時間を短縮することができる。 活性エネルギー線照射の際、活性エネルギー線 の照射部分から周辺部分へと、重合反応が進み にくいため解像度が良い。活性エネルギー線の 照射後、重合反応が終了するまでほとんど時間 を要さない。硬化物の機械的強度や硬度が優れ ている。